# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-089612

(43)Date of publication of application: 28.03.2003

(51)Int.Cl.

A01N 63/00 A01G 7/00 // C12N 1/20 (C12N 1/20 C12R 1:125 )

(21)Application number: 11-045062

(71)Applicant: KUREHA CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

23.02.1999

(72)Inventor: TATEISHI HIDEAKI

#### (54) METHOD FOR CONTROLLING PLANT DISEASE INJURY

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for controlling plant disease injuries due to bacteria living in soil and hard to control by stems/leaves treatment so as to promote plant growth.

SOLUTION: This method for controlling plant disease injuries comprises applying Bacillus subtilis KB-1111 strain (FERM P-1738) and/or Bacillus subtilis KB-1122 strain (FERM P-1739) as antagonistic bacteria to plant seeds or soil.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁 (JP) 再公表特許(A1)

## (11)国際公開番号

# WO00/49875

	発行日	平成1	4年6	月11	日(2002	. 6. 11)
--	-----	-----	-----	-----	--------	----------

(43)国際公開日 平成12年8月31日(2000.8.31)

(51) Int.Cl.'	識別記号	FI	
A01N 63/00	C. THI LONG	A01N 63/00	F
A01G 7/00	605	A01G 7/00	6 0 5 Z
// C12N 1/20		C 1 2 N 1/20	E
(C 1 2 N 1/20			
C 1 2 R 1: 125			
		審查請求 未請求	予備審查請求 有 (全 16 頁)
出願番号	特願2000-600495( P2000-600495)	(71) 出願人 呉羽	化学工業株式会社
(21)国際出願番号	PCT/JP00/01002	東京	都中央区日本橋掘留町1丁目9番11号
(22)国際出顧日	平成12年2月22日(2000.2.22)	(72)発明者 堅石	秀明
(31)優先権主張番号	特顏平11-45062	福島	県いわき市明治団地30-9
(32)優先日	平成11年2月23日(1999.2.23)	(74)代理人 弁理:	士 藤野 清也
(33)優先権主張国	日本(JP)		
			最終質に続く

## (54) 【発明の名称】 植物病害の防除方法

## (57)【要約】

本発明は、拮抗細菌であるパチルス ズブチルス s p. KB-1111 (Bacillus subtilis KB-1111) 株 (FERM BP-1738) 及 び/またはパチルス ズプチルスsp. KB-1122 (Bacillus subtilis KB-112 2) 株 (FERM BP-1739) を植物種子または 土壌に処理することを特徴とする植物病害の防除方法を 提供する。本発明によれば、茎葉処理では防除困難な土 **壌中に存在する細菌糸状菌による病害を防除することが** 可能であり、また植物の生長を促進する。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】バチルス ズブチルスsp. KB-1111 (<u>Bacillus</u> <u>subtilis</u> KB-1111) 株 (FERM BP-1738) 及び/またはバチルス ズブチルスsp. KB-1122 (<u>Bacillus</u> <u>subtilis</u> KB-1122) 株 (FERM BP-1739) を植物種子または土壌に処理することを特徴とする植物病害の防除方法。

【請求項2】バチルス ズブチルスsp. KB-1111 (<u>Bacillus</u> <u>subtilis</u> KB-1111) 株 (FERM BP-1738) 及び/またはバチルス ズブチルスsp. KB-1122 (<u>Bacillus</u> <u>subtilis</u> KB-1122) 株 (FERM BP-1739) を植物種子または土壌に処理することを特徴とする植物生長促進方法。

#### 【発明の詳細な説明】

# 技術分野

本発明は、植物に発生する病害を拮抗作用により防除できる細菌を有効成分として、土壌中に存在する細菌による植物病害の防除方法、及び植物生長促進方法に関する。

#### 背景技術

作物に発生する土壌病害としては代表的に Pythium 菌、Rhiszoc tonia 菌、Fusarium 菌による立枯病、Ralstonia sol anacearum 菌による青枯病等が挙げられる。これらの病害の防除には種子消毒剤、土壌混和剤、土壌灌注剤が有効であるとされ、これら薬剤を単独あるいは組合せによる体系使用が行われている。しかし、これら化学薬剤の防除効果は必ずしも高く安定しているとはいえず、また化学薬剤を土壌中に大量に投与することによる土壌生物叢破壊や環境に与える影響が懸念されている。生産現場ではこれら病害の対策に苦慮しており、環境への負荷が少ない農薬や防除方法の開発が望まれている。

また、微生物により植物の病害を抑制防除するための拮抗作用を有する細菌が見だされている。例えば、特許第2673718号公報にはバチルス ズブチルスsp. KB-1111 (Bacillus subtilis KB-111 1) 株及びバチルス ズブチルスsp. KB-1122 (Bacillus subtilis KB-112 2) 株を野菜に散布することによって病害を防除することが記載されている。

本発明者らは、上記公報に記載されたこれら細菌を野菜に散布することでは防 除困難な病害である土壌中に存在する細菌による病害に対し防除効果の高い生物 防除処理の探索を課題として研究し、拮抗細菌を植物種子または土壌に処理する 本発明を完成するに到った。

# 発明の開示

本発明は、上記したように、茎葉処理では防除困難な土壌病害を防除することを課題として研究した結果なされたものであって、作物に発生する土壌病害の病原菌に拮抗作用を有する細菌であるBacillus subtilis KB

-1111株または/および<u>Bacillus</u> <u>subtilis</u> KB-11 22株を植物種子に処理、または土壌処理することを特徴とする植物病害の防除 方法を提供する。本発明によれば茎葉処理では得られない病害防除効果および植 物生長促進効果が得られる。

# 発明を実施するための最良の形態

本発明に用いるKB-1111菌およびKB-1122菌の菌学的性質は下記の通りである。

# KB-1111菌

## a) 形態

(1) 形および大きさ 桿菌

(2) 多形性 単一

(3) 運動性とべん毛 有り

(4) 胞子の有無 有り

胞子の形 卵円形

胞子の形成部位中心

(5) グラム染色性 陽性

(6) 抗酸性 無し

#### b) 生育状況

- (1) 肉汁寒天平板培養 コロニーは灰色かクリーム色、光沢少々有り、円形で大きさは直径 2~4 mm、集落隆起形は中凹、周緑形は波状、粘性あり。
- (2) 肉汁寒天斜面 培地表面に広がって増殖し、色は灰白色で光沢少々有り 、粘性あり、拡散性色素はなし。
- (3) 肉汁液体培地 1~2日目で培地表面に菌膜をつくり全体を覆う。混濁なく、菌体は灰白色。
  - (4) ばれいしょ切片 拡散性で皺状の灰白色のコロニー。
- (5)肉汁ゼラチン穿刺培養 20℃、30℃で培養すると液化が始まる。その形は層状。
- c) 生理学的性質 テストの方法
  - 1) 硝酸塩の還元 硝酸塩肉汁 有り

2)	脱窒反応	駒形らの方法	無し	
3)	MR		陰性	
4)	VΡ		陽性	
5)	インドー	ルの生成	無し	
6)	硫化水素	の生成 TSI寒天	無し	
		酢酸塩試験紙を用いる方法	タ汁 無し	
		運動性検査用培地	無し	
7)	クエン酸	の利用		
		Koser citrate	medium	有り
		Christensen a	gar	有り
8)	デンプン	の分解	陽性	
9)	色素の生	成 じゃがいも切片	無し	
1 0	)無機窒	素源の利用試験		
		硫酸アンモニウム	有り	
		硝酸ナトリウム	無し	
		グルタミン酸ソーダ	有り	
		カザミノ酸 v.free	有り	
1 1	)ウレア	ーゼ Christense	n尿素培地	有り
1 2	)オキシ	ダーゼ	陽性	
1 3	)カタラ	ーゼ	陽性	
1 4	)カゼイ	ンの分解 カゼイン2%寒	天 有り	
1 5	) リトマ	スミルク ペプトン化と色	素還元 有り	
1 6	) L V寒	天	有り	
1 7	) ブドウ	糖肉汁の嫌気性発育	無し	
1 8	) 生育の	範囲 (肉汁培地)		
	4 5	℃における発育	有り	
	6 5	℃における発育	無し	
	pН	5~9における発育	有り	
	7 %	NaClにおける発育	有り	

19)	リゾチーム感受性0.0	) 0 1 % ブドウ糖 🕫	肉汁 有り
20)	糖から酸の生成(○:陽	晶性、×:陰性)	
	グルコース		0
	シュクロース		0
	マンノース		0
	グリセリン		0
	ソルビット		0
	フラクトース		0
	マンニット		0
	キシロース		0
	アラビノース		0
	デンプン		0
	ラクトース		0
	麦芽糖		0
	イノシット		0
	トレハロース		0
	ガラクトース		×
	ラフィノース		0
21)	アジ化ナトリウム 0.0	2%生育 ブイヨン	ン 無し
22)	チロシンの分解 チロ	シン寒天	無し
	1 2 2 菌		
a) 形態			
(1)	形および大きさ	桿菌(両端丸みあり	<b>)</b> )
(2)	多形性	単一	
(3)	運動性とべん毛	有り	
(4)	胞子の有無	有り	
·	胞子の形	卵円形	
	胞子の形成部位	中心	

陽性

(5) グラム染色性

(6) 抗酸性

無し

- b) 生育状況
- (1) 肉汁寒天平板培養 コロニーは灰色かクリーム色、光沢なく不正円形で 大きさは直径 2~6 mm、隆起形で、周縁形は波状。
- (2) 肉汁寒天斜面 培地表面に広がって増殖し、色は灰白色かクリーム色、拡散性はなし。
- (3) 肉汁液体培地 1~2日目で培地表面に菌膜をつくり全体を覆う。混濁なく、菌体は灰白色。
  - (4) ばれいしょ切片 拡散性で皺状の灰白色のコロニー。
- (5) 肉汁ゼラチン穿刺培養 20℃、30℃で培養すると液化が始まる。その形は層状。
- c) 生理学的性質
   テストの方法

   1) 硝酸塩の還元
   硝酸塩肉汁
   有り

   2) 脱窒反応
   駒形らの方法
   無し

   3) MR
   陰性

   4) VP
   陽性

   5) インドールの生成
   無し

   6) 硫化水素の生成
   TSI寒天
   無し

・ 素の生成 131 素入 無し ・ 酢酸塩試験紙を用いる方法 肉汁 有り ・ 運動性検査用培地 無し

7) クエン酸の利用

Koser citrate medium 有り Christensen agar 有り

8) デンプンの分解 陽性

9) 色素の生成 じゃがいも切片 無し

10)無機窒素源の利用試験

硫酸アンモニウム 有り

硝酸ナトリウム 有り

グルタミン酸ソーダ 有り

	カサミノ酸v. Iree	有り	
1)	ウレアーゼ Christense	n尿素培地	有り
2)	オキシダーゼ	陽性	
3)	カタラーゼ	陽性	
4)	カゼインの分解 カゼイン2%寒	天 有り	
5)	リトマスミルク ペプトン化と色	素還元 有り	
6)	L V寒天	有り	
17)	ブドウ糖肉汁の嫌気性発育	無し	
8)	生育の範囲 (肉汁培地)		
	45℃における発育	有り	
	6 5 ℃における発育	無し	
	p H 5 ~ 9 における発育	有り	
	7%NaClにおける発育	有り	
9)	リゾチーム感受性0.001%ブド	ウ糖 肉汁 有り	
20)	糖から酸の生成(○:陽性、×:陰	性)	
	グルコース	0	
	シュクロース	0	
	マンノース	0	
	グリセリン	0	
·	ソルビット	0	
	フラクトース	0	
	マンニット	0	
	キシロース	0	
	アラビノース	0	
	デンプン	0	
	ラクトース	0	
	麦芽糖	0	
	イノシット	0	
	トレハロース	0	

ガラクトース ○ ラフィノース ×

- 21) アジ化ナトリウム 0.02% 生育 ブイヨン 無し
- 22) チロシンの分解 チロシン寒天 無し

以上の菌学的性質からバージーズ マニュアル (Bergey's manual of systematic bacteriology)を参照して同定を行った結果、2菌株ともにバチルス ズブチルス (Bacillus subtilis)に属する菌株と同定された。KB-1111菌およびKB-1122菌はそれぞれFERM BP-1738、FERM BP-1739として日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号現通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (旧通商産業省工業技術院微生物工業技術研究所)に寄託されている。

KB−1111菌およびKB−1122菌の培養条件は、上記特許公報に詳細 に記載されているように発酵学の分野で公知の常法に従って行うことができる。

本発明の拮抗細菌が種子処理または土壌処理して有効な病害としてはトマト、 ナス、ジャガイモの青枯病(Ralsotonia solanacearum )、ダイコン、ハクサイ、キャベツ、タマネギ、コンニャクの軟腐病(Erwi nia carotovora)、果樹の根頭癌腫病(Agrobacteri um tumefacience)、ジャガイモ、ダイコンのそうか病 (Str eptomyces sp.)、野菜類、イネのPythium菌、Rhizo ctonia菌、Fusarium菌による苗立枯病、アブラナ科野菜の根こぶ 病(Plasmodiophora brassicae)、ワタの苗立枯病( Pythium菌、Rhizoctonia菌、Fusarium菌、Gloe os porium菌)、トウモロコシの苗立枯病及び根腐病(Pythium 菌、Fusarium菌、Penicillium菌)、大豆の立枯病(Fus arium菌)、麦類の立枯病 (Gaeumannomyces gramin is)等が挙げられる。これら病害は茎葉処理では防除困難な病害であって、薬 剤の種子処理または土壌処理による防除が行われている。 本発明で抗菌細菌と して用いる KB-1111 菌およびKB-1122 菌は、これら細菌の懸濁液を 植物種子に粉衣、吹き付け、途沫または種子をこれらの細菌の懸濁液に浸漬する

ことにより、あるいはこれらの細菌の懸濁液もしくはこれらの菌体を土壌に灌注混和することにより行うことができる。細菌の懸濁液の適当な濃度は上記した施用法により異なるが、例えばキュウリ種子を浸漬処理する場合には、これらの細菌の濃度として1×10<sup>11</sup>~1×10<sup>2</sup>/ml、好ましくは1×10<sup>10</sup>~1×10<sup>5</sup>/mlで、5℃~40℃、好ましくは15℃~30℃で、1~2日程度行う。例えばこれらの細菌懸濁液もしくはこれら菌体を土壌に灌注混和する場合は、これらの細菌を1×10<sup>11</sup>~1×10<sup>2</sup>/ml、好ましくは1×10<sup>10</sup>~1×10<sup>3</sup>/ml含む懸濁液を1平方メートル当たり10リットルから100ml、好ましくは5リットルから500mlを育苗土壌に灌注混和する。またこの灌注混和土壌を覆土として用いてもよい。これらの実施例において懸濁液は培養菌液でもよく、また培養菌液より遠心分離などにより培地を除去し、菌体を水または生理食塩水、緩衝液等に再懸濁したものでもよい。また、菌体を直接または適当な分散媒を用いて凍結乾燥などによって安定に保存した細菌を再懸濁した液を用いることもできる。

本発明は、上記の拮抗細菌をそのまま懸濁液として使用してもよいが、例えば 固体担体、液体担体等の各種担体と混合し、必要な場合には添加剤、その他の製 剤助剤を加えて、水和剤、懸濁剤、粉剤、粒剤、糊状剤、マイクロカプセル剤に 調製した製剤として使用することができる。

製剤化の際に用いる固体担体としては、例えばカオリンクレー、パイロフィライト、ベントナイト、モンモリロナイト、珪藻土、酸性白土、バーミキュライト、パーライトなどの鉱物質担体、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素、塩化アンモニウム、炭酸カルシウムなどの無機塩を用いることができる。また、小麦粉、フスマ、米ぬかなどの有機微粉末も用いることができる。液体担体としては大豆油、綿実油などの植物油、グリセロール、エチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリプロピレングリコール等が挙げられる。

固着剤や分散剤等の製剤としては、カゼイン、ゼラチン、澱粉、アラビアガム、アルギン酸、セルロース誘導体などの多糖類、リグニン誘導体、糖類、植物油、鉱物油、合成水溶性高分子が挙げられる。

その他、製剤用補助剤として凍結防止剤、消泡剤、増粘剤等を必要に応じて用いることができる。

また、本発明の拮抗細菌は糸状菌病害を対象とした種子消毒剤または散布剤との混用が可能である。例えば、イブコナゾール、メトコナゾール、ペフラゾエート、トリフルミゾール、プロクロラズ、テブコナゾール、ジフェノコナゾール、フルジオキソニル、ベノミル、チオファネートメチル、フサライド、トリシクラゾール、ピロキロン、カルプロパミド、フェリムゾン、イソプロチオラン、EDDP、イミノクタジン酢酸塩、イミノクタジンアルベシル酸塩、カルボキシンなどが挙げられる。

さらに、殺虫剤、殺線虫剤、殺ダニ剤、殺菌剤、除草剤、植物成長調節剤、共 力剤等と混合し、または混合せずに同時に用いることもできる。

本発明にかかわる KB-1111 菌および KB-1122 菌を製剤化するには、これらの細菌(重量として)を通常約0.01~95 重量%含有させる。また製剤 1 g 当たり約1 0 3 ~約1 0 1 のコロニー形成単位含有させることが好ましい。

本発明方法によれば、本発明のKB-1111株又は/およびKB-1122 株を有効成分として植物の種子処理または土壌処理に用いることにより、土壌病害を防除でき、かつ植物の生長を促進させることができる。また、土壌生物養破壊や環境に与える影響が少ない。

以下、製剤例、試験例を挙げて本発明を説明する。

#### 〔製剤例〕

拮抗細菌である K B - 1 1 1 1 菌および K B - 1 1 2 2 菌を適当な液体培地で振とう培養後、遠心分離して培地成分を除去し、カオリンクレーと水または適当な緩衝液を加えて再懸濁し、リグニンスルホン酸ナトリウム 5 %の割合でよく混合し凍結乾燥する。これを乳鉢中で穏やかに粉砕し、水和剤形式の製剤を得る。

#### [試験例1]

#### キュウリつる割病に対する防除効果

キュウリつる割病(Fusariumoxysporumf.sp.cucumernum)の小分生子懸濁液を市販の園芸用粒状培土(商品名:くみあ

い粒状培土, 呉羽化学 (株) 製) に1 gあたり2×10<sup>6</sup> 個の胞子を含むように 汚染土壌を調製した。キュウリの種子に上記製剤を種子重量の0.5%にあたる 量を粉衣し、汚染土壌に播種、覆土後、温室内で生育させた。播種後20日目に 発病指数を次の基準で調査した。試験は1区につきキュウリ15個体を供試し、 平均発病指数を求めた。結果を表1に示す。

0:無発病、1:茎部に褐変が見られる、2:植物体に萎縮、褐変、褪色が見られる、3:立枯状態、4:発芽後枯死 [表1]

各拮抗細菌のキュウリつる割病に対する防除効果

処理区					平均発病指数
無処理					4.0
Bacillus	subtilis	KB-1111 株	0.5	%粉衣	0.8
Bacillus	subt.il <u>is</u>	KB-1122 株	0.5	%粉衣	0.8

# [試験例2]

#### トウモロコシの生長促進効果

トウモロコシの種子に上記製剤を種子重量の0.5%にあたる量を粉衣し、畑土に適度な肥料を混和した土壌を詰めた1/5000aポットに1粒ずつ播種した。その後、温室内で生育させた。播種後30日目に成長の状況を次の基準で調査した。試験は1区につきトウモロコシ5個体を供試し、平均指数を求めた。結果を表2に示す。

1:無処理区より20%以上草丈が低く、葉も小さい、2:無処理区より10~20%草丈が低く、葉も小さい、3:無処理区と同等、4:無処理区より10~20%草丈が高く、葉もやや大きい、5:無処理区より20%草丈が高く、葉も大きい。

(表2)

## 各拮抗細菌のトウモロコシに対する生長促進効果

処理区					平均生長指数
無処理					3.0
<u>Bacillus</u>	<u>subtilis</u>	KB-1111 株	0.5	%粉衣	4.5
Bacillus	<u>subtilis</u>	KB-1122 株	0.5	%粉衣	4.0

# 産業上の利用の可能性

本発明方法によれば、本発明のKB-1111株又は/およびKB-1122 株を有効成分として植物の種子処理または土壌処理に用いることにより、土壌病害を防除でき、かつ植物の生長を促進させることができる。また、土壌生物叢破壊や環境に与える影響が少ない。

#### 微生物への言及

(1) 寄託機関:通商産業省工業技術院生命工学技術研究所

住所 :日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号

寄託日 :昭和63年2月16日

受託番号: FERM BP-1738

(2) 寄託機関:通商産業省工業技術院生命工学技術研究所

住所 :日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号

寄託日 :昭和63年2月16日

受託番号:FERM BP-1739

# 【国際調査報告】

	国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP00	0/01002			
A. 晃明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))							
Int. Cl	A01N63/00, A01N63/02						
B. 調査を作	「った分野						
調査を行った対	技小服資料(国際特許分類(IPC))						
Int. Cl	Int. Cl' A01N63/00, A01N63/02						
最小限資料以外	の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)					
WPI	(DIALOG)						
	5と認められる文献			10 to			
引用文献の カテゴリー*				関連する 請求の範囲の番号			
Y	Y JP, 2-209803, A (呉羽化学工業株式会社) 21.8月.1990 (21.08.90) 1,2 (ファミリーなし)						
Y WO, 97/24433, A1 (THE UNITED STATES OF AMERICA, represented by THE SECRETARY OF AGRICULTURE) 10. July. 1977 (10. 07. 97) &US, 5994117, A							
Y JP, 9-2911, A (有機質肥料生物活性利用技術研究組合) 7.1月.1997 (07.01.97) (ファミリーなし)			1, 2				
区 C棚の続き	とにも文献が列挙されている。	[] パテントファミ	ミリーに関する別	紙を診照。			
もの 「E」国際出版 以後にな 「L」優先権 日若し 文献(3	カカテゴリー 直のある文献ではなく、一般的技術水塔を示す 面目前の出版または特許であるが、国際出願日 な波されたもの と現に既競を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に背及する文献 面目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版	の日の後に公安された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公安された文献であって て出願と予度するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の15 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完	プレた月 16.05.00	国際調査報告の発送日	06.0	6.00			
日本日	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 原便番号100-8915 駅4伊田尺震が加三て日4乗3号	特許庁審査官(権限の 原 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	健司 印				
東京都千代田区震が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3443							

模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

国際出庭番号 PCT/JP00/01002 国際調查報告 C (統さ). 引用文献の カテゴリー\* 関連すると認められる文献 関連する 請求の範囲の番号 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP,8-175919,A(出光與座株式会社)9.7月.1996(09.07.96) (ファミリーなし) 1, 2 Υ

様式PCT/ISA/210 (第2ページの統含) (1998年7月)

#### フロントページの続き

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW ), UA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, C R. CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI , GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, K Z. LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA , MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, S K, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG , US, UZ, VN, YU, ZA, ZW

(注)との公表は、国際事務局(WIPO)により国際公開された公報を基に作成したものである。

なおこの公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。